

Celestynów, 28 kwietnia 2021 r.

**DO WSZYSTKICH ZAINTERESOWANYCH**

Dotyczy: wyjaśnienia treści specyfikacji warunków zamówienia w postępowaniu na:  
„Dostawę defibrylatorów” – sprawa nr WOFiTM/15/2021/PN.

Zamawiający, Wojskowy Ośrodek Farmacji i Techniki Medycznej w Celestynowie na podstawie art. 135 ust. 6 Ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 2019 ze zm.), udziela wyjaśnień treści specyfikacji warunków zamówienia w przedmiotowym postępowaniu.

**Pytanie 1.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu dostawy do 60 dni od daty podpisania umowy dotyczy ilości gwarantowanej oraz 60 dni od daty złożenia zamówienia opcjonalnego

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Zamawiający dokonał modyfikacji SWZ w tym zakresie.

**Pytanie 2.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu dostawy do 60 dni od daty podpisania umowy dotyczy ilości gwarantowanej oraz 60 dni od daty złożenia zamówienia opcjonalnego

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Zamawiający dokonał modyfikacji SWZ w tym zakresie.

**Pytanie 3.**

Dotyczy terminu realizacji dla zadań nr 1 i zadania nr 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu dostawy do 90 dni od daty podpisania umowy dotyczy ilości gwarantowanej oraz 90 dni od daty złożenia zamówienia opcjonalnego

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

**Pytanie 4.**

Dotyczy wszystkich zadań

Czy Zamawiający dokona zmiany wymaganego terminu naprawy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykonania naprawy w ciągu 10 dni roboczych od daty zgłoszenia usterki, a w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych z zagranicy do 15 dni roboczych od daty zgłoszenia usterki?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na powyższe, przy zachowaniu pozostałych wymagań SWZ.

**Pytanie 5.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu reakcji serwisu bod momentu zgłoszenia do momentu rozpoczęcia naprawy do 72 godzin w dni robocze? Zgłoszenia przyjmowane w dni robocze od poniedziałku do piątku w godzinach pracy Wykonawcy ?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na powyższe, przy zachowaniu pozostałych wymagań SWZ

**Pytanie 6.**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczenia wyrobu zastępczego w przypadku wydłużonego czasu naprawy ?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgodę na powyższe.

**Pytanie 7.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę , aby urządzenie zastępcze było dostarczone w przypadku wydłużenia naprawy powyżej 10 dni roboczych ?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

**Pytanie 8.**

Ponieważ Zamawiający wymaga urządzenia przenośnego, na co wskazują zapisy specyfikacji „Defibrylator przenośny” (pkt. 1, zał. 6), „Kompletny defibrylator z akcesoriami musi być umieszczony w przenośnej torbie na ramię” (pkt. 5, zał. 6) prosimy o potwierdzenie, czy oczekiwana waga (pkt. 3, zał. 6) dotyczy urządzenia gotowego do pracy wraz z akcesoriami niezbędnymi do zastosowania dostępnych w urządzeniu funkcji, tj. defibrylator, akumulator [lub komplet aku. do wszystkich modułów, zapewniających spełnienie wymaganych przez Zamawiającego parametrów], kompletem akcesoriów zapewniający monitorowanie SpO<sub>2</sub>, z kompletem akcesoriów umożliwiającym monitorowanie EtCO<sub>2</sub>, z kompletem akcesoriów umożliwiającym pomiar i monitorowanie NIBP, z kompletem akcesoriów umożliwiającym monitorowanie EtCO<sub>2</sub>, z kompletem akcesoriów umożliwiającym monitorowanie 12 odpr. EKG, z kompletem akcesoriów umożliwiającym defibrylację poprzez łyżki standardowe i elektrody do defibrylacji, z kompletem akcesoriów umożliwiających stymulację, z kompletem akcesoriów umożliwiających teletransmisję, z kompletem akcesoriów umożliwiających analizę i interpretację 12 odpr. EKG, z torbą na w/w akcesoria?

Określenie wagi jako ciężaru samego urządzenia bez akcesoriów nie pokazuje masy jaka musi być przeniesiona w celu monitorowania i elektroterapii osoby wymagającej pomocy medycznej, a samo urządzenie bez akcesoriów jest bezużyteczne.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje określenie parametru wagi aparatu z kompletem akumulatorów/baterii zasilających oraz papierem w drukarce do 10 kg.

**Pytanie 9.**

W związku z publikacją Wytycznych 2020/2021 (<https://www.prc.krakow.pl/>, <https://www.erc.edu/>) prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający jako aktualne uznaje Wytyczne 2020/21?

**Odpowiedź:** Zamawiający jako aktualne uznaje Wytyczne 2020/21.

**Pytanie 10.**

Zamawiający wymaga „automatycznej kompensacji impedancji klatki piersiowej” (pkt. 13, zał. 6) i oczekuje dostępności funkcji defibrylacji zarówno z tyłek standardowych jak i elektrod do defibrylacji (pkt. 15, zał. 6), w związku z powyższym prosimy o potwierdzenie, czy zamawiający oczekuje działania funkcji automatycznej kompensacji impedancji klatki piersiowej przy użyciu dowolnego, wymaganego w specyfikacji akcesorium do defibrylacji lub czy dopuszcza brak automatycznej kompensacji impedancji klatki piersiowej przy stosowaniu niektórych akcesoriów do defibrylacji - jeżeli dopuszcza działanie automatycznej funkcji kompensacji impedancji klatki piersiowej tylko z wybranymi akcesoriami prosimy o określenie z którymi ta funkcja może być nieaktywna?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga działania funkcji automatycznej kompensacji impedancji klatki piersiowej przy użyciu dowolnego, wymaganego w specyfikacji akcesorium do defibrylacji.

**Pytanie 11.**

W związku z wymaganiem przez Zamawiającego „analizy i interpretacja danych 12 odprowadzeniowego EKG” (pkt. 27, zał. 6) prosimy o doprecyzowanie, czy za spełnienie tego wymagania można uznać dostępność analizy i interpretacji w standardowy sposób na papierze i na ekranie, czy oczekuje dodatkowej dostępności analizy i interpretacji w formie elektronicznej?

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż za spełnienie tego wymagania uznaje się dostępność analizy i interpretacji w standardowy sposób na papierze i na ekranie.

**Pytanie 12.**

Zamawiający wymaga w pkt. 64 zał. 6 „Alarm bezdechu” nie określając, której funkcji ma on dotyczyć, a monitorowanie bezdechu jest realizowane zarówno przez EtCO2 jak i EKG. W związku z tym, prosimy o wyjaśnienie czy ma dotyczyć obydwu tych funkcji?

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, że alarm bezdechu ma dotyczyć obydwu funkcji.

**Pytanie 13.**

Co Zamawiający określa w pkt. 67 zał. 6 poprzez „Możliwość odłączenia alarmów”? Czy odłączenie alarmów może być realizowane poprzez wyłączenie urządzenia, co powoduje przerwanie monitorowania i ew. elektroterapii?

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, że nie jest dopuszczalne aby odłączenie alarmów było realizowane poprzez wyłączenie urządzenia.

**Pytanie 14.**

W związku z zapisem w pkt. 71 zał. 6 „Moduł połączenia bezprzewodowego typu BLUETOOTH lub WiFi lub GSM” Zamawiający dopuszcza zamiennie różne sposoby transmisji danych. Każda z tych technologii daje inne możliwości:

- a. W przypadku zaoferowania modułu Bluetooth uzyskuje się zasięg transmisji do 10 metrów, a w celu przesłania dalej wymagane jest urządzenie pośredniczące z dedykowanym oprogramowaniem;
- b. W przypadku zaoferowania modułu WiFi uzyskuje się zasięg transmisji do 15 metrów, a w celu przesłania dalej wymagane jest urządzenie pracujące w standardzie WiFi (tzw. access point);
- c. W przypadku zaoferowania modułu GSM uzyskuje się zasięg transmisji do kilku kilometrów, a w celu jej przesłania dalej wymagane są: aktywna karta SIM i urządzenie pośredniczące pracujące w standardzie GSM (tzw. stacja bazowa) .

Zrównane przez Zamawiającego rozwiązania mają inną charakterystykę pracy i dają różne możliwości. Prosimy o opisanie funkcjonalności jaką Zamawiający wymaga, w celu możliwości doboru właściwego akcesoriów do teletransmisji danych.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, że urządzenie powinno posiadać możliwość przesyłania danych za pomocą połączeń przewodowych lub bezprzewodowych m.in. do komputera PC. W związku z powyższym wymagane jest aby połączenia bezprzewodowe posiadały analogicznie możliwość transmisji danych jak połączenie przewodowe.

#### **Pytanie 15.**

W związku z zapisem pkt. 72, zał. 6 „ Moduł GSM (SIM), czy Zamawiający wymaga dostarczenia aktywnej karty SIM?

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, że zapis „Moduł GSM (SIM)” ma na celu wskazanie typu modułu połączenia bezprzewodowego GSM (w przypadku gdy w taki moduł jest wyposażone urządzenie), a co za tym idzie aktywna karta SIM nie jest wymagana.

#### **Pytanie 16.**

Czy moduły wymienione w pkt. 71 zał. 6 mają umożliwiać transmisję danych poza defibrylator, czy mogą zapewniać jedynie bezprzewodową wymianę danych między modułami defibrylatora?

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, że moduły powinny umożliwiać przesłanie danych poza defibrylator.

#### **Pytanie 17.**

Zamawiający wymagając w pkt. 73, zał. 6 „Transmisji danych w czasie rzeczywistym lub FAX/email”. Zestawione są tu dwa, nierównoważne sposoby transmisji:

- Transmisja pomiarów funkcji życiowych w czasie rzeczywistym, obraz dynamiczny (on-line),
- Transmisja pomiarów funkcji życiowy historycznych, obraz statyczny (fax/e-mail)

W wyniku zrównania tych dwóch różnych sposobów transmisji danych, Zamawiający otrzyma rozwiązania dające zupełnie inne funkcjonalności. Ma to zasadnicze znaczenie w diagnozowaniu, wspomaganiu leczenia, monitorowaniu pacjenta np. w czasie transportu na nawet znaczne odległości lub znajdującego się w miejscach trudnodostępnych.

Dodatkowo zrównanie tych dwóch sposobów transmisji powoduje nierówne traktowaniem podmiotów ze względu na możliwość zaoferowania różnych pod względem kosztów rozwiązań technicznych – rozwiązania zapewniające transmisję danych w czasie rzeczywistym dostępne w nowoczesnych defibrylatorach mają wyższą cenę niż wychodząca z użycia transmisja fax’owa dostępna w starszej generacji urządzeniach.

Prosimy o doprecyzowanie, jakiego rodzaju funkcjonalności oczekuje Zamawiający - jakie dane chciałbym przesyłać, w celu możliwości doboru właściwych akcesoriów do teletransmisji danych i zapewni równe traktowanie podmiotów na rynku.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, że preferowanym jest urządzenie posiadające teletransmisje danych w czasie rzeczywistym nie mniej jednak w przypadku braku możliwości zaoferowania urządzeń zapewniających transmisję on-line dopuszcza się zaoferowanie urządzeń oferujących tylko obraz statyczny (FAX/e-mail).

#### **Pytanie 18.**

pkt. 31:

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania defibrylator z wzmocnieniem EKG w zakresie od 0,5 do 4 cm/mV oraz funkcją Auto - urządzenie automatycznie dobiera wielkość amplitudy

krzywej na podstawie sygnału aby zoptymalizować wielkość krzywej EKG, ponad to wyświetlanym na 8,4 calowym, kolorowym ekranie LCD o rozdzielczości 800x600 pikseli – gwarantującym wysokiej jakości wyświetlanie krzywych EKG niezależnie od wartości wzmocnienia oraz z funkcją automatycznego wykrywania podłączonego do urządzenia odprowadzenia EKG

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie urządzenia o wskazanych parametrach, przy spełnieniu pozostałych wymagań zawartych w opisie przedmiotu zamówienia.

**Pytanie 19.**

pkt. 36:

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania defibrylator z częstością aktualizacji SpO2 oraz czułością SpO2 działającą w technologii OxiMax Nellcor - bez konieczności ingerencji ze strony użytkownika?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie urządzenia o opisanej właściwości, przy spełnieniu pozostałych wymagań zawartych w opisie przedmiotu zamówienia.

**Pytanie 20.**

pkt 63:

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania defibrylator wyposażony w papier typu składanka?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie urządzenia wyposażonego w papier typu składanka, przy spełnieniu pozostałych wymagań zawartych w opisie przedmiotu zamówienia.

**Pytanie 21.**

pkt. 75:

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania defibrylator, którego temperatura przechowywania nieznacznie różni się od wymaganej i wynosi: od -20 st. C do + 60 st. C?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie urządzenia o wskazanej temperaturze przechowywania, przy spełnieniu pozostałych wymagań zawartych w opisie przedmiotu zamówienia.

**Pytanie 22.**

pkt. 78

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania defibrylator, który posiada normę ochrony stosowaną dla tego typu urządzeń na terenie Unii Europejskiej IEC60529:1989+A1:1999+A2:2013 - stanowiący o stopniu ochrony zewnętrznej obudowy urządzenia wyrażonym w IP w zamian za MIL-STD-810E, MIL-STD-810F, MIL-STD-810G - standard wojskowy Stanów Zjednoczonych. Defibrylator posiada pozostałe normy zgodnie z wymaganiami zawartymi w SIWZ

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje wymagania opisu przedmiotu zamówienia w zakresie spełnienia norm dotyczących wytrzymałości dostarczanych urządzeń

**Pytanie 23.**

Dotyczy zapisu umowy :

§ 4. SPOSÓB DOSTAWY I ZASADY ODBIORU

2. Wykonawca ponosi odpowiedzialność (ryzyko utraty, uszkodzenia itp.) za przedmiot umowy do podpisania „Protokołu zdawczo odbiorczego”.

W związku z dużą wartością zamówienia, prosimy o doprecyzowanie kto ponosi odpowiedzialność za dostarczony asortyment w okresie od podpisania protokołu depozytowego do momentu podpisania protokołu zdawczo -odbiorczego?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyjaśnia, że zgodnie z § 4 ust. 2 załącznika nr 4 do SWZ Wykonawca ponosi odpowiedzialność (ryzyko utraty, uszkodzenia itp.) za przedmiot umowy do podpisania „Protokołu zdawczo odbiorczego” tj. przez cały okres cod momentu podpisania umowy do podpisania protokołu zdawczo -odbiorczego.

#### **Pytanie 24.**

Dotyczy zapisów umowy :

##### § 6. GWARANCJA

10. W przypadku stwierdzenia w okresie gwarancji wad fizycznych w dostarczonym przedmiocie umowy Wykonawca:

1) wymieni wadliwy przedmiot umowy na nowy w ciągu 7 dni roboczych od daty otrzymania „Protokołu reklamacji” (wzór załącznik nr 4);

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wymianę wadliwego przedmiotu umowy na nowy w ciągu 15 dni roboczych od daty otrzymania „Protokołu reklamacji ” (wzór załącznik nr 4)

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą zmianę.

#### **Pytanie 25.**

Dotyczy zapisów umowy :

8. Łączna wysokość kar umownych należnych Zamawiającemu od Wykonawcy nie może przekroczyć 100% wysokości wynagrodzenia określonego w § 2 ust. 1 umowy

Zwracamy się z prośbą o obniżenie wysokości kar umownych na poniższy zapis:

8. Łączna wysokość kar umownych należnych Zamawiającemu od Wykonawcy nie może przekroczyć 20% wysokości wynagrodzenia określonego w § 2 ust. 1 umowy

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą zmianę

#### **Pytanie 26.**

Dotyczy zapisów umowy :

##### § 11. ODSTĄPIENIE OD UMOWY

1. Za nienależyte wykonanie umowy przez Wykonawcę, które może stanowić przyczynę odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca (Zamawiający ma prawo odstąpić od umowy w terminie 90 dni od powzięcia wiadomości o poniższych okolicznościach) rozumie się w szczególności:

1) Dostawę przedmiotu umowy niewłaściwej jakości, wadliwego, uszkodzonego, niezgodnego z wymaganiami określonymi w niniejszej umowie i załącznikami stanowiącymi integralną część umowy;

2) Dostawę przedmiotu umowy niekompletnego zarówno w zakresie wyposażenia, ukompletowania (tj. części składowych, jak i dokumentacji, certyfikatów, oznaczeń, znakowania, opakowania itp.);

3) Zwłoka w realizacji postanowień umowy;

4) Dostawę przedmiotu umowy posiadającego wady fizyczne jak i prawne.

2. W przypadku zwłoki w wykonaniu przedmiotu umowy Zamawiający może wyznaczyć Wykonawcy dodatkowy termin na wykonanie umowy, a po jego upływie bezskutecznym upływie odstąpić od umowy z winy Wykonawcy.

W nawiązaniu do powyższego zwracamy się z prośbą o potwierdzenie, że prawo odstąpienia w tych przypadkach Zamawiający będzie wykonywał dopiero po wyczerpaniu opisanych w umowie procedur odbiorowych/reklamacyjnych/gwarancyjnych, tj. wyłącznie w przypadku, gdy wykonawca uporczywie nie wykonuje umowy w sposób należyty.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyjaśnia, że ewentualne skorzystanie przez uprawnionego z przewidziane w § 11 załącznika nr 4 do SWZ prawie do odstąpienia od umowy nastąpi zgodnie z postanowieniami przewidzianymi w załączniku nr 4 do SWZ.

**KOMENDANT**

**/-/ płk Waldemar PAWELEC**